⑪特許出願公開

@ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-151900

Int. Cl. 5

庁内整理番号 識別記号

43公開 平成3年(1991)6月28日

C 12 Q 1/68

6807-4B Α

審査請求 未請求 請求項の数 6 (全7頁)

核酸の検出方法 60発明の名称

顧 平1-291558 20特

20出 題 平1(1989)11月9日

東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キャノン株式会社内 欽 也 @発 明 者 加藤 東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キャノン株式会社内 伸子 ⑫発 明 者 山本 東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キヤノン株式会社内 岩 下 晴 美 迎発 明 者 東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キャノン株式会社内 ⑫発 明 者 昌徳 桜 永 東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キャノン株式会社 の出 顔 人

弁理士 若 林

個代 理 人

1. 発明の名称

核酸の検出方法

- 2. 特許請求の範囲
- 1)被検出核酸を含む試料と、

プローブ核酸と、

固相に結合された部分と、プローブ核酸とハイ プリダイズする部分とを有する固定化用核酸を用

- a)被検出核酸・プローブ核酸・固定化核酸ハイ ブリッドを形成する過程と、
- b) 固相に結合されたハイブリッドを標識を利用 して被検出核酸・プローブ核酸ハイブリッドの形 成の有無を検出する過程と

を含むことを特徴とする核酸の検出方法。

- 2)被検出核酸とプローブ核酸との二本鎖形成部 に選択的に標識を施す請求項1に記載の核酸の核 出方法.
- 3)被検出核酸、プロープ核酸及び固定化用核酸 を同時に反応させる請求項1に記載の核酸の検出

方法。

- 4) 被検出核酸とプローブ核酸を反応させ、得ら れた反応混合物に固定化用核酸を反応させる請求 項1に記載の核酸の検出方法。
- 5) プローブ核酸と固定化用核酸とを反応させ、 得られた反応混合物に被検出核酸を反応させる諸 求項1に記載の核酸の検出方法。
- 6)被検出核酸・プローブ核酸ハイブリッドを固 定化用核酸より解離する過程を有する請求項1記 裁の核酸の検出方法。
- 3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は核酸のハイブリッド形成反応を利用し た核酸の検出方法に関する。

【従来の技術】

試料中に検出対象としての核酸(被検出核酸) が存在するか否かを検出するための方法として 種々の方法が知られている。

例えば、固相に固定した試料に標識化プローブ 核酸を反応させ、固相上での被検出核酸・プロー

ブ核酸ハイブリッドの形成の有無をブローブ核酸 に施した標識により検出する方法、液相中で試料 とプローブ核酸を反応させ、得られた反応混合物 中への被検出核酸・プローブ核酸ハイブリッドの 形成の有無を検出する方法がある。

後者の方法の一例においては、溶液中で試料と 放射性プロープ核酸とを反応させ、試料中に被検 出核酸が含まれている場合に形成されるハイブ

ができず汎用性に欠ける。また、複数の核酸塩基配列の検出を行う場合には、それぞれの塩基配列 に対応するプローブ核酸を作成し個別のカラムに 固定化を行なわなければならないという問題がある。

本発明はハイブリダイゼーション法を利用する従来の各種検出方法における問題点を解決するために鋭意検討した結果なされたものであり、特定の検出対象としての核酸の存在を速やかにかつ簡便に検出できる方法を提供することを目的とす

[課題を解決するための手段]

本発明の検出方法は、

被検出核酸を含む試料と、

プローブ核酸と、

固相に結合された部分と、プローブ核酸とハイブリダイズする部分とを有する固定化用核酸を用い

a) 被検出核酸・プローブ核酸・固定化用核酸ハ イブリッドを形成する過程と、 リッドと未反応物とをカラム処理により分離し、 形成されたハイブリッド中の放射性同位元素の標 数活性を測定することで検出を行っている。

また、カラムにプローブ核酸を固定し、試料を 流して反応させ、その後形成されたハイブリッド を抽出したのち1本額に解離し、それを集めて検 出する方法もある。

[発明が解決しようとする課題]

前述の固相に固定した試料を用いる方法では、 試料を大量に浪費したり検出操作に時間がかかる うえ、固相の調製が複雑で多くの工程を要すると いう欠点がある。

また、液相で試料とプローブ核酸を反応させ、 生成ハイブリッドと未反応物とをカラム処理によ り分離する方法においては、被検出核酸のヌクレ オチド鎖が比較的短い場合、カラム処理による分 離精度が悪くなるという欠点がある。

また、カラムに固定したプローブ核酸を用いる 方法では、カラムが特定の用途、すなわち、特定 の核酸塩基配列を検出する場合にしか用いること

b) 固相に結合されたハイブリッド標識を利用して被検出核酸・プローブ核酸ハイブリッドの形成の有無を検出する過程と

固定化用核酸を利用して得る過程と を含むことを特徴とする。

本発明は生体に由来するDNAや遺伝子操作によって得られるDNAなど各種核酸の検出に利用でき、検出対象となる被検出核酸の種類は限定されない。

プローブ核酸としては、被検出核酸及び固定化 用核酸と特異的にハイブリダイズできる塩基配列 を有する核酸であればどのようなものでも利用で きるが、合成機で手軽に合成できる比較的短いヌ クレオチド鎖長のオリゴヌクレオチドが利用し易 い。

プローブ核酸のヌクレオチド鎖長は、被検出核 酸のヌクレオチド鎖長の1/10以下とするのが好ま しい。

なお、本発明において、プローブ核酸と被検出 核酸との二本館形成部に標識を施す場合、プロー ブ核酸自体に標識化に必要な要件が要求されない。

例えば、ニックトランスレーション法や標識酵素の結合法を用いる標識では、標識される核酸がある程度以上のヌクレオチド鎖長を有する必要があるが、本発明で利用するプローブ核酸にはこのような要件は要求されない。

従って、入手(調製)し易く、かつ上述のよう に高感度な検出を実現し得る短いヌクレオチド鎮 長のものがブローブ核酸として利用できるように なる。

しかしながら、本発明において被検出核酸とプローブ核酸の二本類形成部に標識が施される場合、プローブ核酸の構成やタクレオチド類長を、該二本類形成部の標識化が容易であるように選択することが望ましい。

例えば、後述するような、被検出核酸とプロー ブ核酸の二本類形成部の一方のヌクレオチド鎖を ブライマーとして利用し、その末端からヌクレオ チド鎖を伸展させ、その伸展部分に標識物質を取

挙げることができる。

固定化用核酸としては、プローブ核酸とハイブ リダイズできる塩基配列を有し、かつ固相と結合 ものでも利用できる塩基配列を有し、かつ固相できる るが、プローブ核酸と同様に合成機で手軽に合成 できるヌクレオチド鎖を有するものが利用し合い。 この固定化用核酸の鎖長もプローブ核酸のが ましい。なお、プローブ核酸とハイブリダイズ した た固定化用核酸に解離処理を行い固定化用核酸を 再利用したい場合は、解離操作を考慮した構成を 有する固定化用核酸を用いるとよい。

固定化用核酸の固相への固定のための構成としては、後述する固相に固定化されている物質と選択特異的に結合する物質を導入した構成が利用できる。例えば、固相に固定化されている物質としてデジン、それに選択特異的に結合し、かつヌクレオチド類に結合可能な物質としてピオチンがあげられるが、この両物質については選択特異的に結合し、かつ固定化用核酸のヌクレオチド類、

り込ませる方法による標識化方法で、プロープ核酸をプライマーとして利用する場合、該二本類形成部が、プローブ核酸とハイブリダイズした被検出核酸のヌクレオチド類がプライマー端部の伸展の際の鋳型として機能できるような構成、すなわちプローブ核酸の末端伸展方向に被検出核酸のヌクレオチド類が一本類の状態で存在する構成を有している必要がある。

従って、このようなプローブ核酸をブライマーとして利用するこの標識化方法の場合には、プローブ核酸の構成やヌクレオチド鎖長を、形成される二本鎖形成部の構造を考慮して決定するのが望ましい。

なお、場合によっては試料核酸をプライマーと して利用するものであっても良い。

プローブ核酸の構成としては、例えば5、末端 側に固定化用核酸とハイブリダイズできるB部分 を、かつ3、末端側に被検出核酸とハイブリダイ ズできるA部分をそれぞれ有し、例えば第1図に 示すような各核酸の連結構造を形成できるものを

固相に導入できるものであれば、どのようなもの でも利用可能である。

試料と、プローブ核酸及び固定化用核酸とのハイブリダイゼーションは、常法に従って行なうことができる。

なお、ハイブリッド形成反応の条件は、用いられるプローブ核酸、固定化用核酸の有するヌクレオチド類長や塩基配列などによって異なるので、ハイブリダイゼーションにおける操作条件は所望とする目的に応じて最適条件を適宜選択すると良い。

このハイブリッド形成反応は、一般的には、ホルムアミド、適当な塩及びDenhardt溶液を含むハイブリダイゼーション溶液中で、温度をコントロールして行うことができる。

固定化用核酸の固定化には、固定化用核酸の有 する固定用の特定物質に選択特異的に結合する物 質を各種ゲル、ニトロセルロース等の担体に物理 的あるいは化学的に結合させ、その後選択特異的 に結合する物質間に反応を生じさせる方法が利用 できる.

本発明の方法においては、試料とブローブ核酸を反応させ、その結果形成されたハイブリッドに 選択的に構議が施される。

この標識化の方法としては、例えばハイブリッドの二本類形成部を構成する類の一方をブライマーとして利用し、その末端を伸展させて 1 本類部分を 2 本類化する際に、その新たに合成される伸展部分に標識物質を取り込ませる方法等が利用できる。

本発明の方法の上記過程aは、例えば試料とプローブ核酸とをプローブ核酸のA部分と被検出核酸とでの二本類形成に必要な条件下で反応させた後、得られた反応混合物に固定化用核酸をプローブ核酸のB部分と固定化用核酸とでの二本類形成に必要な条件で反応させることにより行なうことができる。

この操作により、試料中に被検出核酸が含まれている場合には、例えば第1 図に示すような被検 出核酸1・プローブ核酸2・固定化用核酸3 ハイ

イブリッドも固定化用核酸を介して固相に固定され、例えば第2図のような固定相5への固定状態が得られる。

本発明の方法における上記過程 D は、例えば被 検出核酸とプロープ核酸とのハイブリッドに選択 的に標識を施し、それを用いた標識に応じた方法 で検出することにより行なうことができる。 ブリッドが形成される.

すなわち、まずブローブ核酸と固定化用核酸と を反応させ、次いで得られた反応混合物と試料と を反応させても良い。

本発明は、例えば過程 a を液相中で行ない、得られた反応混合物に該反応混合物に含まれる固定化用核酸の固相への固定に必要な処理を行なうことにより行なうことができる。この際、該反応混合液に被検出核酸・プローブ核酸・固定化用核酸ハイブリッドが形成されている場合には、このハ

この標識化には、前述したように二本鎖形成部の一方の鎖をブライマーとし、他の鎖を鋳型として利用して、ブライマーとなる鎖の端部を伸展させる際に、新たに形成させる伸展部に標識を取り込ませる方法が利用できる。

第2図にプローブ核酸のA部分を構成する3、 末端部をブライマーとして利用する場合を示す。

具体的には、例えば、ブライマー端部の伸展に必要なdATP、dCTP、dGTP、dTTPなどのヌクレオチドと標識化すべきハイブリッドとをヌクレオチド類形成用の酵素の存在下で反応させ、その際に用いるヌクレオチドの1を鋳型に標識化ヌクレオチドを用いて、新たに形成されるヌクレオチド類に標識を取り込ませる方法等を利用できる。

この様識化ヌクレオチドとしては、一般にブローブの標識に利用されている、例えば放射性同位元素 (R()) により標識化されたもの、例えばピオチン、ジニトロフェニルヌクレオチド誘導体等の蛍光、発光または発色を誘発するのに必要な

酵素や化合物などの非放射性標識物質(non RI)で標識化されたものなどが利用できる。

ヌクレオチド類形成用の酵素としては、大腸筋 DNAポリメラーゼ I、DNAポリメラーゼ Iの クレノー断片、T。DNAポリメラーゼ等の各種 DNAのポリメラーゼや逆転写酵素などが利用で きる。

本発明における標識化は、ハイブリッドが固定 化用核酸を介して固相に固定化された状態で行な うことができる。標識化過程を導入する時期とし ては、被検出核酸とプローブ核酸とがハイブリッ ドを形成した後に行なうのがよい。

また、この方法によれば、ハイブリッドを形成 していない核酸には、新たな二本鎖部分形成のた めのブライマーとして機能する部分及び伸展部分 形成用の鋳型となる部分が存在しないので、上記 の標識物質を取り込む二本鎖化反応が生じない。

なお、標識化の反応終了後に、標識化されたハイブリッドと、ハイブリッドに取り込まれなかった標識との分離は、例えば以下のような方法によ

り行なうことができる。すなわち固定化用核酸を介して固相に固定されたプローブ核酸と試料の間にハイブリッドが形成された場合には、ハイブリッドも固相に固定化されている状態となる。その状態で洗浄し、ハイブリッドに取り込まれなかった標識を洗い出して除去する。

また、試料、プローブ核酸及び固定化用核酸の反応順を前述のように種々変更した場合でも、最終的に固定化用核酸を介したハイブリッドの固相への固定化状態を得た後、上述と同様の洗浄処理を行なってハイブリッドに取り込まれなかった標識を分離することができる。

ハイブリッドに取り込まれた標識の検出は、例えば第2図に示すように固相に固定化された状態のハイブリッドに取り込まれている標識を、該標識に応じた方法で検出する方法、固相に固定化されたハイブリッドの固定化用核酸とブローブ核酸ハイブリッドに取り込まれてとの結合部を解離させ、固相から離された被検出核酸・ブローブ核酸ハイブリッドに取り込まれている標識を該標識に応じた方法で検出方法等によ

り行なうことができる。

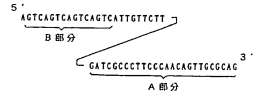
なお、本発明の方法においては、固相に固定されたハイブリッドのプローブ核酸と固定化用核酸が との結合部を解離させて得られる固定化用核酸が 結合した固相は、次の検出反応に繰返し再利用可 能である。その際、B部分を再利用する固定化用 核酸に対して共通に形成し、A部分を被検出核酸 に応じて異ならせた複数種のプローブ核酸を用い れば、固相に固定された固定化用核酸を異なる被 検出核酸の検出に繰返し再利用できる。

また、本発明の方法において、ハイブリッドに 取り込まれた標識の量を測定することにより、彼 検出核酸の定量を行なうことができる。

(実施例)

プラスミド p U C I 9 の塩基配列の一部をもつ 遺伝子検出を行った。

プラスミド P U C I 9 の塩基配列の一部に対応 する A 部分と後に述べる固定化用核酸に対して相 補的な塩基配列をもつ B 部分、及びその間に A と B との距離を保つ塩基配列をもった下記の構成の オリゴヌクレオチドをDNA合成装置(Applied Biosystems社、381 A 型)により合成しプローブ 核酸 1 とした。



次に固定化用核酸調製用オリゴヌクレオチドとして、下記の塩基配列を有するオリゴヌクレオチドをDNA合成装置で合成した。

5 'GACTGACTGACTGACT

これらの合成されたオリゴヌクレオチドの一部をサンプリングし、7M尿素を含む20%ポリアクリルアミドゲル電気泳動によりその純度を調べた。その結果、95%以上の純度であったので、それ以上の精製を行なわずに以下の反応に用いることにした。

更に、上述のようにして得た固定化用核酸調製

用オリゴヌクレオチドに以下の操作によりビオチンを導入して固定化用核酸を得た。

合成オリゴヌクレオチド50μ & (50 μ g)、混合試薬液 (0.46Mカコジル酸カリウム、0.12MTris-OH pH6.9、3.3mM CoCl。、0.33mMジチオスレイトール)100μ &、4.0 mMピオチン化UTP(BRL社製)40μ &、1.0 mM dTTP 1μ &、H。O 100μ & およびTdT 15μ & (約90 unit)を混合し、30℃で反応を行なった。10分間経過後、0.2 M EDTA 4μ & を反応系に添加し、酵素反応を停止させ、更にフェノール処理、エタノール沈殿を行い得られた沈殿物を乾燥後 H。O 100μ & に溶解した。

次に、試料としてプラスミドpUC19、pBR322及びこれらの混合物(1:1)を用意し、各試料を常法に従いEcoRIで消化してから得られた消化物を加熱処理して、二本鎖DNAを一本鎖化し、各試料から得られた3種の一本鎖DNA混合物を個々に用いて以下の操作を行なっ

3 図である。

反応後、この反応液をアガロースゲルを臭化シアンで活性化しアビジンを結合した固相と混合し、20分間ゆっくり混和させた後、常温で軽く遠心し上消を廃棄した。得られた沈殿物をTE銀衝液で2度洗浄した後その放射線の計数をシンチレーションカウンターで数度測定したところりUC19及びPUC19とPBR322の混合物を用いた場合は10°~7cpmの強度が計数され、PBR322のみの試料におけるその値はバックグランドの2倍に満たなかった。

また、上記沈殿物をTE銀衝液に加え、80℃で10分間加熱を行なった後すばやく遠心し上清を廃棄した後、沈殿物をTE銀衝液で洗浄して放射活性を測定した。その結果、沈殿物中に放射活性は計量されず、この加熱処理により標識を取り込んだ部分が解離されたことが確認された。

次に、この加熱処理後に得られた沈殿物を、上述と同様の操作に再利用したところ、良好な核酸の操作が行なえた。従って、該沈殿物はアビジン

t.

次に、得られた反応液 1 0 0 μ ℓ に 1 0 X アニーリング溶液 1 0 μ ℓ . 1 mM d A T P 、 1 mM d C T P 及び 1 mM d G T P を各 1 0 μ ℓ 加 え た 後、 p ニー T T P 1 0 0 μ ℓ を添加し、 さらに 蒸留水を加え全液量を 2 0 0 μ ℓ として 標 敬 化 用 の 溶液 を 調製した。 この 溶液 に D N A ポリメラー ゼ I の K l e n o w 断 片 を 5 単位 加 え 氷 冷 下 で 1 時 間 反 応させた。 この 時の 状態を 横式的に示したの が 第

ピオチン結合により固定化用核酸が臭化シアン活性化アガロースに結合したものであり、繰返し再利用が可能であることが確認された。

[発明の効果]

従来、検出を行なう目的遺伝子の塩基配列に応 じて核酸断片を用意し、これを固定化プローブと して用いるために、固定化の処理を施す必要が あった。

また、検出したい遺伝子の種類が変われば、それに従って新たな核酸断片を用意し、なおかつ、これに固定化の処理が必要となる。つまり検出する遺伝子が変わるたびに、それに応じて固定化プローブを形成する必要がある。

しかし本発明では固定化用プローブとその一部と相補的配列をもつプローブ核酸を用いることによって検出したい遠伝子核酸の種類が変ってもプローブ核酸のみを作成すればよく、固相への固定化の処理を行なう必要が全くないので、迅速かつ 種便な核酸の検出を行なうことができる。

また、本発明においては標識を取り込んだハイ

特開平3-151900 (7)

ブリッドと取り込まれなかった標識との分離が固相・液相間で精度良く行なわれるので、精度良い 検出操作が可能となる。

更に、本発明においては、アピジン-ピオチン結合等を利用して固相に結合させた固定化用核酸は、プローブ核酸との解離処理を行なうことにより再利用可能である。従って、この固相に結合された固定化用核酸を利用することにより、新たな検出操作において化学的反応等を利用した固相への核酸の結合処理を省略でき、操作が極めて簡易化される。

4. 図面の簡単な説明

第1 図は被検出核酸・プローブ核酸・固定化用 核酸ハイブリッドの構成を示す模式図、第2 図は 第1 図で示したハイブリッドを固相に固定した状態を示す模式図、第3 図は第2 図で示した固定化 ハイブリッド標識化の過程を示す模式図である。

1:被検出核酸

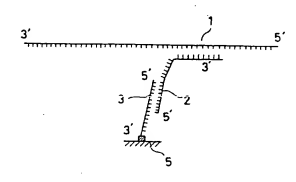
2:プローブ核酸

3:固定化用核酸

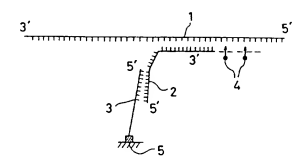
4:標識

5:固相

第 1 図



第 2 図



第 3 図

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-151900

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

@公開 平成3年(1991)6月28日

C 12 Q 1/68

A 6807-4B

審査請求 未請求 請求項の数 6 (全7頁)

9発明の名称 核酸の検出方法

②特 願 平1-291558

②出 願 平1(1989)11月9日

⑫発 明 者 欽 也 מל 藤 伸子 饱発 明 者 本 山 饱発 明 者 下 晴 美 岩 ⑫発 明 者 昌徳 桜 永 キヤノン株式会社 の出 類 人

東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キャノン株式会社内 東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キャノン株式会社内 東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キャノン株式会社内 東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キャノン株式会社内

東京都大田区下丸子3丁目30番2号

個代 理 人 弁理士 若 林 忠

明细、白色

1. 発明の名称

核酸の検出方法

- 2. 特許請求の範囲
- 1)被検出核酸を含む試料と、

プローブ核酸と、

固相に結合された部分と、プローブ核酸とハイブリダイズする部分とを有する固定化用核酸を用い、

- a)被検出核酸・プロープ核酸・固定化核酸ハイ ブリッドを形成する過程と、
- b) 固相に結合されたハイブリッドを標識を利用 して被検出核酸・プローブ核酸ハイブリッドの形 成の有無を検出する過程と

を含むことを特徴とする核酸の検出方法。

- 2) 被検出核酸とプローブ核酸との二本鎮形成部 に選択的に標識を施す請求項 1 に記載の核酸の検 出方法。
- 3)被検出核酸、プローブ核酸及び固定化用核酸 を同時に反応させる請求項1に記載の核酸の検出

方法。

- 4)被検出核酸とプローブ核酸を反応させ、得られた反応混合物に固定化用核酸を反応させる請求項1に記載の核酸の核出方法。
- 5) プローブ核酸と固定化用核酸とを反応させ、 得られた反応混合物に被検出核酸を反応させる抗 求項1に記載の核酸の検出方法。
- 6)被検出核酸・プローブ核酸ハイブリッドを固定化用核酸より解離する過程を有する請求項1記載の核酸の検出方法。
- 3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は核酸のハイブリッド形成反応を利用し た核酸の検出方法に関する。

[従来の技術]

試料中に検出対象としての核酸(被検出核酸) が存在するか否かを検出するための方法として 種々の方法が知られている。

例えば、固相に固定した試料に標識化プローブ 核酸を反応させ、固相上での被検出核酸・プロー ブ核酸ハイブリッドの形成の有無をプローブ核酸 に施した標識により検出する方法、液相中で試料 とプローブ核酸を反応させ、得られた反応混合物 中への被検出核酸・プローブ核酸ハイブリッドの 形成の有無を検出する方法がある。

後者の方法の一例においては、溶液中で試料と 放射性プローブ核酸とを反応させ、試料中に被検 出核酸が含まれている場合に形成されるハイブ

ができず汎用性に欠ける。また、複数の核酸塩基 配列の検出を行う場合には、それぞれの塩基配列 に対応するプローブ核酸を作成し個別のカラムに 固定化を行なわなければならないという問題があ る。

本発明はハイブリダイゼーション法を利用する 従来の各種検出方法における問題点を解決するために鋭意検討した結果なされたものであり、 特定 の検出対象としての核酸の存在を速やかにかつ簡 便に検出できる方法を提供することを目的とす

{課題を解決するための手段}

本発明の検出方法は、

被検出核酸を含む試料と、

プローブ核酸と、

固相に結合された部分と、プローブ核酸とハイ ブリダイズする部分とを有する固定化用核酸を用 い、

a)被検出核酸・プローブ核酸・固定化用核酸ハ ィブリッドを形成する過程と、 リッドと未反応物とをカラム処理により分離し、 形成されたハイブリッド中の放射性同位元素の標 遊活性を測定することで検出を行っている。

また、カラムにプローブ核酸を固定し、試料を 流して反応させ、その後形成されたハイブリッド を抽出したのち 1 本額に解離し、それを集めて検 出する方法もある。

{発明が解決しようとする課題】

前述の固相に固定した試料を用いる方法では、 試料を大量に浪費したり検出操作に時間がかかる うえ、固相の調製が複雑で多くの工程を要すると いう欠点がある。

また、液相で試料とプローブ核酸を反応させ、 生成ハイブリッドと未反応物とをカラム処理により分離する方法においては、被検出核酸のヌクレオチド鎖が比較的短い場合、カラム処理による分離精度が悪くなるという欠点がある。

また、カラムに固定したプローブ核酸を用いる 方法では、カラムが特定の用途、すなわち、特定 の核酸塩基配列を検出する場合にしか用いること

b) 固相に結合されたハイブリッド標識を利用して波検出核酸・プローブ核酸ハイブリッドの形成の有無を検出する過程と

固定化用核酸を利用して得る過程と を含むことを特徴とする。

本発明は生体に由来するDNAや遺伝子操作によって得られるDNAなど各種核酸の検出に利用でき、検出対象となる被検出核酸の種類は限定されない。

プローブ核酸としては、被検出核酸及び固定化 用核酸と特異的にハイブリダイズできる塩基配列 を有する核酸であればどのようなものでも利用で きるが、合成機で手軽に合成できる比較的短いヌ クレオチド鎮長のオリゴヌクレオチドが利用し易

プローブ核酸のヌクレオチド類長は、被検出核 酸のヌクレオチド類長の1/10以下とするのが好ま しい。

なお、本発明において、プローブ核酸と被検出 核酸との二本鎖形成部に標識を施す場合、プロー ブ核酸自体に標識化に必要な要件が要求されな い

例えば、ニックトランスレーション法や標識酵素の結合法を用いる標識では、標識される核酸がある程度以上のヌクレオチド鎮長を有する必要があるが、本発明で利用するプローブ核酸にはこのような要件は要求されない。

従って、入手(調製)し易く、かつ上述のよう に高感度な検出を実現し得る短いヌクレオチド額 長のものがプローブ核酸として利用できるように なる。

しかしながら、本発明において被検出核酸とプロープ核酸の二本額形成部に標識が施される場合、プロープ核酸の構成やヌクレオチド鎖長を、該二本類形成部の標識化が容易であるように選択することが望ましい。

例えば、後述するような、被検出核酸とプローブ核酸の二本類形成部の一方のヌクレオチド類を プライマーとして利用し、その末端からヌクレオ チド類を伸展させ、その伸展部分に標識物質を取

挙げることができる。

固定化用核酸としては、プローブ核酸とハイブローブ核酸としては、プローブ核酸とハイブローブ核酸とハイズできる塩基配列を有し、かつ固相と結合し得る核酸であればどのようなものでも利用に合きできるタクレオチド鎖を有するものが利用につけるの質して決定するのができるアクレオチド鎖長を考慮して決定するのが記ました。なお、プローブ核酸とハイブリダイズ酸とハイブローズ核酸とハイブリグイズ酸とハイブローでに発酵の質に関係を行い固定化用核酸を用いるとよい。

固定化用核酸の固相への固定のための構成としては、後述する固相に固定化されている物質と選択特異的に結合する物質を導入した構成が利用できる。例えば、固相に固定化されている物質としてアビジン、それに選択特異的に結合し、かつヌクレオチド類に結合可能な物質としてピオチンがあげられるが、この両物質については選択特異的に結合し、かつ固定化用核酸のヌクレオチド類、

り込ませる方法による標識化方法で、プローブ複 酸をプライマーとして利用する場合、 該二本館形 成部が、プローブ核酸とハイブリダイズした被検 出核酸のヌクレオチド類がプライマー端部の伸展 の際の鋳型として機能できるような構成、すか ちプローブ核酸の末端伸展方向に被検出核酸のヌ クレオチド鎖が一本鎖の状態で存在する構成を有 している必要がある。

従って、このようなプローブ核酸をブライマーとして利用するこの標識化方法の場合には、プローブ核酸の構成やヌクレオチド鎮長を、形成される二本鎮形成部の構造を考慮して決定するのが 望ましい。

なお、場合によっては試料核酸をブライマーと して利用するものであっても良い。

固相に導入できるものであれば、どのようなもの でも利用可能である。

試料と、プローブ核酸及び固定化用核酸とのハイブリダイゼーションは、常法に従って行なうことができる。

なお、ハイブリッド形成反応の条件は、用いられるプローブ核酸、固定化用核酸の有するヌクレオチド鎖長や塩基配列などによって異なるので、 ハイブリダイゼーションにおける操作条件は所望 とする目的に応じて最適条件を適宜選択すると良い。

このハイブリッド形成反応は、一般的には、ホルムアミド、適当な塩及びDenhardt溶液を含むハイブリダイゼーション溶液中で、温度をコントロールして行うことができる。

固定化用核酸の固定化には、固定化用核酸の有する固定用の特定物質に選択特異的に結合する物質を各種ゲル、ニトロセルロース等の担体に物理的あるいは化学的に結合させ、その後選択特異的に結合する物質間に反応を生じさせる方法が利用

できる.

本発明の方法においては、試料とプローブ核酸 を反応させ、その結果形成されたハイブリッドに 選択的に標識が施される。

この標識化の方法としては、例えばハイブリッドの二本館形成部を構成する鎖の一方をブライマーとして利用し、その末端を伸展させて1本額部分を2本額化する際に、その新たに合成される伸展部分に標識物質を取り込ませる方法等が利用できる。

本発明の方法の上記過程aは、例えば試料とプロープ核酸とをプロープ核酸のA部分と被検出核酸とでの二本類形成に必要な条件下で反応させた後、得られた反応混合物に固定化用核酸をプロープ核酸のB部分と固定化用核酸とでの二本類形成に必要な条件で反応させることにより行なうことができる。

この操作により、試料中に被検出核酸が含まれている場合には、例えば第1図に示すような被検 出核酸1・プローブ核酸2・固定化用核酸3ハイ

イブリッドも固定化用核酸を介して固相に固定され、例えば第2図のような固定相5への固定状態が得られる。

本発明の方法における上記過程りは、例えば被 検出核酸とプロープ核酸とのハイブリッドに選択 的に標識を施し、それを用いた標識に応じた方法 で検出することにより行なうことができる。 ブリッドが形成される.

このハイブリッド形成反応には、試料とプローブ核酸及び固定化用核酸とを同時にハイブリダとでロージョン溶液中で反応させる方法、試料とプローブ核酸とをハイブリダイゼーションさせる方法、プローブ核酸との流には、プローブ核酸との方法、プローブ核酸との方法、プローブ核酸との方法、プローブ核酸との方法、プローブ核酸との方法、プローブ核酸との方法、プローブ核酸をハイブリグイゼーションさせる方法等が利用できる。上記において、固定化用核酸は固相に固定化されている場合もある。

すなわち、まずプローブ核酸と固定化用核酸と を反応させ、次いで得られた反応混合物と試料と を反応させても良い。

本発明は、例えば過程 a を液相中で行ない、得 られた反応混合物に該反応混合物に含まれる固定 化用核酸の固相への固定に必要な処理を行なうこ とにより行なうことができる。この際、該反応混 合液に被検出核酸・プローブ核酸・固定化用核酸 ハイブリッドが形成されている場合には、このハ

この標識化には、前述したように二本鎖形成部の一方の額をプライマーとし、他の鎖を鋳型として利用して、プライマーとなる鎖の端部を伸展させる際に、新たに形成させる伸展部に標識を取り込ませる方法が利用できる。

第2図にプローブ核酸のA部分を構成する3. 末端部をブライマーとして利用する場合を示す。

具体的には、例えば、プライマー端部の伸展に必要なdATP、dCTP、dGTP、dTTPなどのヌクレオチドと標識化すべきハイブリッドとをヌクレオチド鎮形成用の酵素の存在下で反応させ、その際に用いるヌクレオチドの1を鋳型に標識を取り込ませる方法等を利用できる。

この標識化ヌクレオチドとしては、一般にプロープの標識に利用されている、例えば放射性同位元素 (RI) により標識化されたもの、例えば ピオチン、ジニトロフェニルヌクレオチド誘導体 等の蛍光、発光または発色を誘発するのに必要な 酵素や化合物などの非放射性標識物質(non RI)で模識化されたものなどが利用できる。

ヌクレオチド鎮形成用の酵素としては、大腸菌 DNAポリメラーゼI、DNAポリメラーゼIの クレノー断片、T。DNAポリメラーゼ等の各種 DNAのポリメラーゼや逆転写酵素などが利用で きる。

本発明における標識化は、ハイブリッドが固定 化用核酸を介して固相に固定化された状態で行な うことができる。標識化過程を導入する時期とし ては、被検出核酸とプローブ核酸とがハイブリッ ドを形成した後に行なうのがよい。

また、この方法によれば、ハイブリッドを形成していない核酸には、新たな二本鎖部分形成のためのプライマーとして機能する部分及び伸展部分形成用の鋳型となる部分が存在しないので、上記の標識物質を取り込む二本鎖化反応が生じない。

なお、標識化の反応終了後に、標識化されたハイブリッドと、ハイブリッドに取り込まれなかった標識との分離は、例えば以下のような方法によ

り行なうことができる。すなわち固定化用核酸を介して固相に固定されたプローブ核酸と試料の間にハイブリッドが形成された場合には、ハイブリッドも固相に固定化されている状態となる。 その状態で洗浄し、ハイブリッドに取り込まれなかった標識を洗い出して除去する。

また、試料、プローブ核酸及び固定化用核酸の反応順を前述のように種々変更した場合でも、最終的に固定化用核酸を介したハイブリッドの固相への固定化状態を得た後、上述と同様の洗浄処理を行なってハイブリッドに取り込まれなかった標識を分離することができる。

ハイブリッドに取り込まれた標識の検出は、例 えば第2図に示すように固相に固定化された状態 のハイブリッドに取り込まれている標識を、該標 識に応じた方法で検出する方法、固相に固定化されたハイブリッドの固定化用核酸とプローブ核酸 との結合部を解離させ、固相から離された被検出 核酸・プローブ核酸ハイブリッドに取り込まれて いる標識を該標識に応じた方法で検出方法等によ

り行なうことができる。

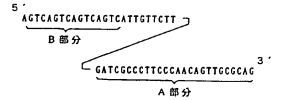
なお、本発明の方法においては、固相に固定されたハイブリッドのプローブ核酸と固定化用核酸との結合部を解離させて得られる固定化用核酸が結合した固相は、次の検出反応に繰返し再利用する固定化用核酸に対して共通に形成し、A部分を被検出は移酸に対して異ならせた複数種のプローブ核酸を用いれば、固相に固定された固定化用核酸を異なる被検出核酸の検出に繰返し再利用できる。

また、本発明の方法において、ハイブリッドに 取り込まれた標識の量を測定することにより、被 検出核酸の定量を行なうことができる。

(実施例)

プラスミドpUCl9の塩基配列の一部をもつ 遺伝子検出を行った。

プラスミド p U C 1 9 の塩基配列の一部に対応 する A 部分と後に述べる固定化用核酸に対して相 補的な塩基配列をもつ B 部分、及びその間に A と B との距離を保つ塩基配列をもった下記の構成の オリゴヌクレオチドをDNA合成装置(Applied Biosystems社、381 A 型)により合成しプローブ 核酸 1 とした。



次に固定化用核酸調製用オリゴヌクレオチドとして、下記の塩基配列を有するオリゴヌクレオチドをDNA合成装置で合成した。

5′ 3′ GACTGACTGACTGACT

これらの合成されたオリゴヌクレオチドの一部をサンプリングし、7M尿素を含む20%ポリアクリルアミドゲル電気泳動によりその純度を調べた。その結果、95%以上の純度であったので、それ以上の精製を行なわずに以下の反応に用いることにした。

更に、上述のようにして得た固定化用核酸調製

用オリゴヌクレオチドに以下の操作によりビオチンを導入して固定化用核酸を得た。

合成オリゴヌクレオチド50μ & (50 μ g)、 混合試薬液 (0.46Mカコジル酸カリウム、0.12M Tris-OH pH6.9 、3.3mM CoCl 1、 0.33mMジチオスレイトール)100μ & 4.0 mM ピオチン化UTP (BRL社製) 40μ & 、1.0 mM dTTP lμ & 、H 1 〇 100μ & およびTdT 15μ & (約90 unit) を混合し、 30℃で反応を行なった。10分間経過後、0.2 M EDTA 4μ & を反応系に添加し、酵素反応を停止させ、更にフェノール処理、エタノール沈酸を行い得られた沈殿物を乾燥後H 1 〇 0 μ & に溶解した。

次に、試料としてプラスミドpUCI9、pBR322及びこれらの混合物(1:1)を用意し、各試料を常法に従いEccRIで消化してから得られた消化物を加熱処理して、二本鎖DNAを一本鎖化し、各試料から得られた3種の一本鎖DNA混合物を個々に用いて以下の操作を行なっ

3 図である。

反応後、この反応液をアガロースゲルを臭化シアンで活性化しアビジンを結合した固相と混合し、20分間ゆっくり混和させた後、常温で軽く遠心し上清を廃棄した。得られた沈殿物をTE銀衝液で2度洗浄した後その放射線の計数をシンチレーションカウンターで数度測定したところりUC19及びpUC19とpBR322の混合物を用いた場合は10°~¹cpmの強度が計数され、クタBR322のみの試料におけるその値はバックグランドの2倍に満たなかった。

また、上記沈殿物をTE級衝液に加え、80℃で10分間加熱を行なった後すばやく遠心し上流を廃棄した後、沈殿物をTE級衝液で洗浄して放射活性を測定した。その結果、沈殿物中に放射活性は計量されず、この加熱処理により標識を取り込んだ部分が解離されたことが確認された。

次に、この加熱処理後に得られた沈殿物を、上述と同様の操作に再利用したところ、良好な核酸の操作が行なえた。従って、該沈殿物はアビジン

た。

次に、得られた反応液100μℓに10 X アニーリング溶液10μℓ、1mM dATP、1mM dCTP及び1mM dGTPを各10μℓ加えた後、p³²-TTP 100μℓを添加し、さらに蒸留水を加え全液量を200μℓとして標識化用の溶液を調製した。この溶液にDNAポリメラーゼⅠのKlenow断片を5単位加え氷冷下で1時間反応させた。この時の状態を模式的に示したのが第

ビオチン結合により固定化用核酸が臭化シアン活性化アガロースに結合したものであり、繰返し再 利用が可能であることが確認された。

(発明の効果)

従来、検出を行なう目的遺伝子の塩基配列に応じて核酸断片を用意し、これを固定化プローブとして用いるために、固定化の処理を施す必要があった。

また、検出したい遺伝子の種類が変われば、それに従って新たな核酸断片を用意し、なおかつ、これに固定化の処理が必要となる。つまり検出する遺伝子が変わるたびに、それに応じて固定化プローブを形成する必要がある。

しかし本発明では固定化用プローブとその一部と相補的配列をもつプローブ核酸を用いることによって検出したい遺伝子核酸の種類が変ってもプローブ核酸のみを作成すればよく、固相への固定化の処理を行なう必要が全くないので、迅速かつ 随便な核酸の検出を行なうことができる。

また、本発明においては標識を取り込んだハイ

ブリッドと取り込まれなかった標識との分離が固祖・液相間で精度良く行なわれるので、精度良い 検出操作が可能となる。

更に、本発明においては、アビジン-ビオチン結合等を利用して固相に結合させた固定化用核酸は、プローブ核酸との解離処理を行なうことにより再利用可能である。従って、この固相に結合された固定化用核酸を利用することにより、新たな検出操作において化学的反応等を利用した固相への核酸の結合処理を省略でき、操作が極めて簡易化される。

4. 図面の簡単な説明

第1図は被検出核酸・プローブ核酸・固定化用核酸ハイブリッドの構成を示す模式図、第2図は第1図で示したハイブリッドを固相に固定した状態を示す模式図、第3図は第2図で示した固定化ハイブリッド標識化の過程を示す模式図である。

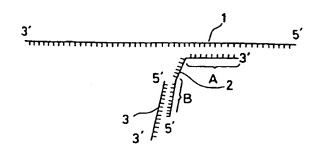
1:被検出核酸

2:プローブ核酸

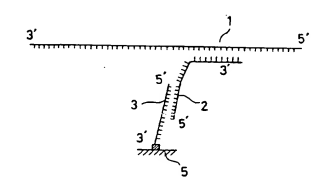
3:固定化用核酸

4: 標識

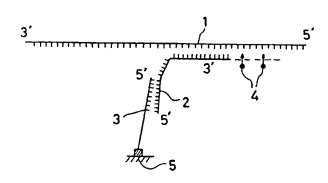
5:固相。



第 1 図



第 2 図



第 3 図

Japanese Patent Office (JP)

- (12) Laid Open Patent Application Gazette (A)
- (11) Laid Open Patent Application Number H3-151900
- (43) Publication Date: 28th June 1991
- (51) Int. Cl^5 Recognition Code Office File Number C 12 Q 1/68 A 6807-4B

Request for Examination: Not yet requested

Number of Claims: Six

Number of Pages in the Japanese Text: Seven

- (54) Title of the Invention: Method for the detection of nucleic acids
- (21) Application Number: H1-291558
- (22) Date of Application: 9th November 1989
- (72) Inventor: Kinya KATO

 c/o Canon K.K., 30-2 Shimo-maruko-3
 chome, Ota-ku, Tokyo-to, Japan
- (72) Inventor: Nobuko YAMAMOTO

 c/o Canon K.K., 30-2 Shimo-maruko-3chome, Ota-ku, Tokyo-to, Japan
- (72) Inventor: Harumi IWASHITA

 c/o Canon K.K., 30-2 Shimo-maruko-3chome, Ota-ku, Tokyo-to, Japan
- (72) Inventor: Masanori SAKURANAGA

 c/o Canon K.K., 30-2 Shimo-maruko-3chome, Ota-ku, Tokyo-to, Japan
- (71) Applicant: Canon K.K.

 30-2 Shimo-maruko-3-chome, Ota-ku,
 Tokyo-to, Japan
- (74) Agent: Patent Attorney Tadashi WAKABAYASHI

SPECIFICATION

1. Title of the Invention

Method for the detection of nucleic acids

2. Scope of the Patent Claims

- 1) A method for the detection of nucleic acids, characterized in that, using a sample which contains the nucleic acid to be detected, a probe nucleic acid, and a nucleic acid for fixing purposes which has a part which bonds with a solid phase and a part which hybridises with the probe nucleic acid, there are included a) a process in which a nucleic acid to be detected probe nucleic acid nucleic acid for fixing purposes hybrid is formed and b) a process in which whether or not the hybrid which is bound to the solid phase has the form of a nucleic acid to be detected probe nucleic acid hybrid is detected using a label.
- 2) A method for the detection of nucleic acids, according to claim 1, wherein the labelling is carried out on the double strand forming part of the nucleic acid to be detected and the probe nucleic acid.
- 3) A method for the detection of nucleic acids, according to claim 1, wherein the nucleic acid to be detected, the probe nucleic acid and the nucleic acid for fixing purposes are reacted simultaneously.
- 4) A method for the detection of nucleic acids, according to claim 1, wherein the nucleic acid to be detected and the probe nucleic acid are reacted and then the nucleic acid for fixing purposes is reacted with the reaction mixture so obtained.
- 5) A method for the detection of nucleic acids, according to claim 1, wherein the probe nucleic acid and the nucleic acid for fixing purposes are reacted, and then the nucleic acid to be detected is reacted with the reaction mixture obtained.

6) A method for the detection of nucleic acids, according to claim 1, in which there is a process in which the nucleic acid to be detected - probe nucleic acid hybrid is released from the nucleic acid for fixing purposes.

3. Detailed Description of the Invention

Industrial Field of Application

The invention concerns a method for the detection of nucleic acids in which nucleic acid hybrid forming reactions are used.

Prior Art

There are various known methods for detecting whether or not a subject nucleic acid (nucleic acid to be detected) is present in a sample.

For example, there are methods in which a labeled probe nucleic acid is reacted with a sample which has been fixed on a solid phase and whether or not a nucleic acid to be detected - probe nucleic acid hybrid has been formed on the solid phase is detected by means of the labelling which has been carried out on the probe nucleic acid, and methods in which a probe nucleic acid is reacted with a sample in the liquid phase and the presence or absence of a nucleic acid to be detected - probe nucleic acid hybrid is detected in the reaction mixture obtained.

In one example of the former method the sample is first fractionated using electrophoresis and a replica of the electrophoresis pattern of the sample is formed on a nitrocellulose filter by plotting. A radioactive probe nucleic acid is reacted with this replica. At this time a hybrid is formed between the nucleic acid to be detected and the radioactive probe nucleic acid in those cases where the nucleic acid to be detected is present in the sample. Subsequently, the unhybridized

radioactive probe nucleic acid is removed by washing, and then the radioactively labelled region of the hybrid which has been formed on the nitrocellulose filter is detected using, for example, autoradiography.

In an example of the latter method a radioactive probe nucleic acid is reacted with the sample in solution and the hybrid which is formed in those cases where the sample contains the nucleic acid to be detected and the unreacted material are separated using a column technique. Detection is achieved by measuring the radioactive isotope label activity of the hybrid which has been formed.

Furthermore, there are also methods in which the probe nucleic acid is fixed to a column, the sample is passed through and reacted and, after eluting the hybrid which has been formed, then separating the hybrid into its individual strands which are then concentrated and detected.

Problems to be Resolved by the Invention

With the aforementioned methods in which the sample has been fixed to a solid phase, large amounts of sample are often wasted and the detection procedure is time consuming, and there is a further disadvantage in that the preparation of the solid phase is complicated and requires many processes.

Furthermore, in the methods where a probe nucleic acid is reacted with the sample in the liquid phase and the hybrid which has been formed and the unreacted material are separated using a column technique, there is a disadvantage in that, in cases where the nucleotide chain of the nucleic acid to be detected is comparatively short, the precision of separation with a column technique is often poor.

Furthermore, with the methods in which a probe nucleic acid which has been fixed on a column is used, there is a disadvantage in that the column can be used only for a specific application, which is to say that it can only be used in cases where a specific nucleic acid base sequence is to be detected, and it cannot be used generally. Furthermore, in those cases where the detection of a plurality of nucleic acid base sequences has to be detected, there is a problem in that probe nucleic acids corresponding to the respective base sequences must be prepared and fixed on separate columns.

The present invention, the result of thorough research carried out with a view to resolving above-mentioned problems associated with the conventional methods of detection in which hybridisation technique is used, is intended to provide a method with which the presence of a nucleic acid as a specific subject for detection can be detected both quickly and easily.

Means of Resolving These Problems

The method of detection of this invention is characterized in that, using a sample which contains the nucleic acid to be detected, a probe nucleic acid, and a nucleic acid for fixing purposes which has a part which bonds with a solid phase and a part which hybridises with the probe nucleic acid, there are included a) a process in which a nucleic acid to be detected - probe nucleic acid - nucleic acid for fixing purposes hybrid is formed and b) a process in which the formation of a nucleic acid to be detected - probe nucleic acid hybrid is detected using a hybrid label which has been bound to the solid phase (sic).

The invention can be used to detect various nucleic acids such as DNA of biological origin and DNA which has been obtained by gene manipulation, and no limitation is imposed upon the type of nucleic acid to be detected as a subject for detection.

Provided that it is a nucleic acid which has base sequences which can hybridise specifically with the nucleic acid to be detected and the nucleic acid for fixing purposes, any nucleic acid can be used for the probe nucleic acid, but oligo-nucleotides with a comparatively short nucleotide chain which can be synthesised readily with a synthesising machine are easy to use.

The nucleotide chain length of the probe nucleic acid is preferably not more than one tenth of the nucleotide chain length of the nucleic acid to be detected.

Moreover, in this invention, when labelling is carried out on the double strand part formed by the probe nucleic acid and the nucleic acid to be detected, there are no essential requirements for labelling on the probe nucleic acid itself.

For example, in the case of labelling with the niche translation method or with the labelling enzyme binding method, the labelled nucleic acid must have a nucleotide chain length greater than a certain level, but the probe nucleic acid used in the present invention does not have to satisfy any such requirement.

Hence, nucleic acids which have a short nucleotide chain length which are easily procured (prepared), and with which highly sensitive detection as described above can be achieved, can be used for the probe nucleic acid.

However, when the labelling is carried out on the double strand part formed by the nucleic acid to be detected and the probe nucleic acid in this invention, the structure or nucleotide chain length of the probe nucleic acid is preferably selected in such a way as to facilitate the labelling of the said double strand forming part.

For example, there is a method of labelling as described hereinafter in which, using one of nucleotide chains of the double strand part formed by probe nucleic acid and the nucleotide to be detected as a primer, the nucleotide chain is extended from its end and a labelling substance is incorporated into the extended part. When the probe nucleic acid is used as the primer, the said double strand part must have a structure such that the nucleotide chain of the nucleic acid to be detected which is hybridised with the probe nucleic acid is able to function as template when extending the primer end. This is to say that it must have a structure where the nucleotide chain of the nucleic acid to be detected is in a single strand form in the end-extending direction of the probe nucleic acid.

Hence, with this method of labelling, in which such a probe nucleic acid is used as a primer, the structure and nucleotide chain length of the probe nucleic acid are preferably determined in consideration of the structure of the double strand part which is formed.

Moreover, depending on the particular case, the sample nucleic acid may be used as the primer.

Those structures which have a B-part which can hybridise with the nucleic acid for fixing purposes on the 5'-end, for example, and an A-part which can

hybridise with the nucleic acid to be detected on the 3'-end, and which can form a linking structure with each of the nucleic acids as shown in figure 1, for example, can be cited as probe nucleic acid structures.

Nucleic acids which have a base sequence which can hybridise with the probe nucleic acid can be used as the nucleic acids for fixing purposes provided that they can be bound to a solid phase but, as in the case probe nucleic acids, those which have nucleotide chain which can be synthesised easily with a synthesiser can be used more easily. The chain length the nucleic acid for fixing purposes is preferably determined in consideration of the structure and nucleotide chain length of the probe nucleic acid. Moreover, in those cases where a separation treatment carried out with the nucleic acid for fixing is purposes in which the nucleic acid has been hybridised with the probe nucleic acid and the nucleic acid for fixing purposes is reused, a nucleic acid for fixing purposes which has a structure in which consideration has been given to the separation procedure may be used.

A structure into which a substance has been introduced which binds specifically and selectively with a substance which has been fixed onto a solid phase as described hereinafter can be used as the structure for fixing the nucleic acid for fixing purposes onto a solid phase. For example, avidin can be cited as a substance which can be fixed onto a solid phase and biotin can be cited as a substance which binds selectively and specifically with this and which can be bound to a nucleotide chain. Such a combination can be used provided that the two substances bind selectively and specifically and they can be introduced

into the nucleotide chain of the nucleic acid for fixing purposes and onto the solid phase.

The hybridisation of the probe nucleic acid and the nucleic acid for fixing purposes can be carried out in the usual way.

Moreover, the conditions for the hybrid-forming reaction differ according to the nucleotide chain length and the base sequences of the nucleic acid for fixing purposes, and the probe nucleic acid which are being used. The optimum conditions for the hybridisation procedure therefore should be selected appropriately in accordance with the desired result.

This hybrid-forming reaction can generally be carried out with temperature control in a hybridisation solution which contains formamide, the appropriate salts, and Denherdt solution.

which in which а substance binds Methods selectively and specifically with the specified substance for fixing purposes of the nucleic acid for fixing purposes is bound physically or chemically onto a support such as a gel or nitrocellulose, for example, and a reaction is caused to take place subsequently between the substances which bind selectively specifically, can be used to fix the nucleic acid for fixing purpose.

In the method of this invention the probe nucleic acid is reacted with the sample and selective labelling is carried out on the hybrid which is formed as a result of the reaction.

The methods in which, when one end of the chain which forms the part of the hybrid where a double strand is formed is used as a primer and a single strand part is formed into a double strand as the end is extended, a labelling substance is included in the

extended part which is freshly produced, for example, can be used as the method for this labelling.

The above-mentioned process a) in the method of the present invention can be carried out, for example, by reacting the sample and the probe nucleic acid under the conditions required for double strand formation between the A-part of the probe nucleic acid and the nucleic acid to be detected, and then reacting the nucleic acid for fixing purposes with the reaction mixture so obtained under the conditions required for double strand formation between the B-part of the probe nucleic acid and the nucleic acid for fixing purposes.

In those cases where the nucleic acid to be detected is included in the sample a nucleic acid to be detected 1 - probe nucleic acid 2 - nucleic acid for fixing purposes 3 hybrid, as shown in figure 1, is formed by means of this procedure.

The methods in which the sample is reacted with the probe nucleic acid and the nucleic acid for fixing purposes at the same time in a hybridisation solution, the methods in which the sample and the probe nucleic acid are hybridised and the nucleic acid for fixing purposes is hybridised in the reaction mixture so obtained, and the methods in which the probe nucleic acid and the nucleic acid for fixing purposes are hybridised and the sample is hybridised in the reaction mixture so obtained, for example, can be used for the hybrid formation reaction. There are also cases in the above where the nucleic acid for fixing purposes is fixed to a solid phase.

That is to say, the probe nucleic acid and the nucleic acid for fixing purposes can be reacted first of all, and then the sample and the reaction mixture which has been obtained can be reacted.

The invention can be executed, for example, by carrying out process a) in the liquid phase, and carrying out a treatment which is required to fix the nucleic acid for fixing purposes, included in the reaction mixture which has been obtained, to a solid phase in the said reaction mixture. At this time, in those cases where a nucleic acid to be detected - probe nucleic acid - nucleic acid for fixing purposes hybrid has been formed in the said reaction mixture, this hybrid is also fixed to the solid phase via the nucleic acid for fixing purposes, and a fixed state on the solid phase 5 like that shown in figure 2, for example, is obtained.

Furthermore, the treatment for fixing the nucleic acid for fixing purposes to a solid phase can also be carried out before the reaction for forming the double Actual examples of such methods include the strand. methods where the sample and the probe nucleic acid are reacted simultaneously with a nucleic acid for fixing purposes which has been fixed to a solid phase, the methods in which the probe nucleic acid is reacted with the nucleic acid for fixing purposes which has been fixed to a solid phase and then the sample is reacted, the methods in which the sample and the probe nucleic acid are reacted and the reaction mixture is reacted with the nucleic acid for fixing purposes which has been fixed on a solid phase, and the methods in which the nucleic acid for fixing purposes and the probe nucleic acid are reacted and the nucleic acid for fixing purposes - probe nucleic acid hybrid obtained is fixed to the said phase and the sample is then reacted with the said hybrid.

The abovementioned process b) in the method of this invention can be carried out, for example, by

selectively labelling the nucleic acid to be detected - probe nucleic acid hybrid and achieving detection with a method which corresponds with the label which has been used.

Methods in which, when one chain of the double strand forming part is taken as a primer and the other chain is used as a template and the end of the chain which forms the primer is extended as mentioned earlier, a label is incorporated into the newly-formed extended part can be used for labelling.

A case where the 3'-end of the A-part of the probe nucleic acid is used as the primer is shown in figure 2.

In practical terms, for example, the methods in which a nucleotide such as dATP, dCTP, dGTP, dTTP which is required for the extension of the primer end part and the hybrid which is to be labelled is reacted in the presence of an enzyme for nucleotide chain forming purposes, and at this time one of the nucleotides which is used incorporates a label into the nucleotide chain which is being newly formed using the labelling nucleotide on the template can be used.

The labels generally used for labelling probes, for example, those which label by means radioactive isotope (RI) and those which label by means of a non-radioactive labelling substance (non-RI) such as an enzyme or compound which is required to induce luminescence fluorescence, or coloration, and dinitrophenylnucleotide derivatives biotin for example, can be used.

Various types of DNA polymerase, such as Klenow-fragments of E. coli DNA polymerase I and DNA polymerase II, and T_4DNA polymerase, for example, and

reverse transcription enzymes, can be used as the enzyme for nucleotide chain forming purposes.

The labelling in this invention can be carried out in the state where the hybrid is fixed to a solid phase via the nucleic acid for fixing purposes. The time at which the labelling process is introduced is preferably after the nucleic acid to be detected and the probe nucleic acid have formed a hybrid.

Furthermore, with this method there is no part which functions as a primer and no part which can form a template for the formation of an extended part to form a new double strand part with a nucleic acid which has not formed a hybrid, and so the double strand forming reaction which incorporates the above-mentioned labelling substance does not occur.

Moreover, separation of the labelled hybrid and the label which has not been incorporated into a hybrid after the labelling reaction has been completed can be carried out using methods such as those indicated below, for example. That is to say, in a case where a hybrid has been formed between the sample and a probe nucleic acid which has been fixed to a solid phase via a nucleic acid for fixing purposes, the hybrid is also in a state where it is fixed to a solid phase. The label which has not been incorporated into the hybrid can be removed by washing in this state.

Furthermore, in a case where the reaction sequence of the sample, the probe nucleic acid and the nucleic acid for fixing purposes has been modified in any of the various ways mentioned earlier, a state where the hybrid is fixed onto a solid phase via the nucleic acid for fixing purposes is also ultimately obtained and the label which has not been incorporated into the hybrid can be subsequently separated by

carrying out a washing treatment in the same way as described above.

The detection of the label incorporated into the hybrid can be carried out, for example, using methods in which the label which has been incorporated into the hybrid in a state where the hybrid is fixed to a solid phase as shown in figure 2 is detected using a method which corresponds with the said label, and methods in which the bound part between the nucleic acid for fixing purposes and the probe nucleic acid of the hybrid which has been fixed onto a solid phase is broken and the label which has been incorporated into the nucleic acid to be detected - probe nucleic acid hybrid which has been released from the solid phase is detected using a method which corresponds with the said label.

Moreover, in the method of this invention, the solid phase onto which the nucleic acid for fixing purposes is bound, obtained on breaking the bonding part between the probe nucleic acid and the nucleic acid for bonding purposes of the hybrid which is fixed to the solid phase, can be reused repeatedly subsequent detection reactions. If at this time a number of types of probe nucleic acid which have a common B part corresponding to the nucleic acid for fixing purposes which is being reused and different A parts corresponding to the nucleic acids to be detected are used, then the nucleic acid for fixing purposes which has been fixed to a solid phase can be reused repeatedly for the detection of different nucleic acids.

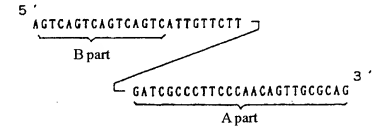
Furthermore, it is possible by measuring the amount of label incorporated into the hybrid in the

method of this invention to determine the amount of nucleic acid to be detected.

Illustrative Example

Detection of a gene which had part of the base sequence of the plasmid pUC19 was carried out.

An oligonucleotide, which had the structure indicated below with an A part corresponding to part of the base sequence of the plasmid pUC19, a B part which had a complementary base sequence corresponding to the nucleic acid for fixing purposes described hereinafter and an intervening base sequence which separated the A and B parts, was synthesised using DNA synthesising apparatus (Model 381A, Applied Biosystems Co.) to provide the probe nucleic acid 1.



Next, an oligonucleotide which had the base sequence indicated below was synthesised with DNA synthesising apparatus as an oligonucleotide for use in the preparation of a nucleic acid for fixing purposes.

5 GACTGACTGACTGACT

Samples of the synthesised oligonucleotides were taken and their purity was investigated by means of electrophoresis in 20% polyacrylamide gel which contained 7M urea. The results indicated purities of over 95%, and so they were used in the following reactions without carrying out any further refinement.

Moreover, biotin was incorporated by means of the procedure indicated below into the oligonucleotide used to prepare the nucleic acid for fixing purposes which had been obtained in the way outlined above and a nucleic acid for fixing purposes was obtained.

The synthetic oligonucleotide (50 $\mu\ell$, 50 μg), 100 $\mu\ell$ of liquid reagent mixture (0.46M potassium cacodilate, 0.12M Tris-OH of pH 6.9, 3.3 mM CoCl₂ and 0.33 mM dithiothreitol), 40 $\mu\ell$ of 4.0 mM biotinized UTP (manufactured by the BRL Co.), 1 $\mu\ell$ of 1.0 mM dTTP, 100 $\mu\ell$ of H₂O and 15 $\mu\ell$ (about 90 units) of TdT were mixed together, and a reaction was carried out at 30°C. After 10 minutes, 4 $\mu\ell$ of 0.2M EDTA was added to the reaction system and the enzyme reaction was terminated. A phenol treatment and ethanol precipitation were carried out and the precipitate obtained was dried and then dissolved in 100 $\mu\ell$ of H₂O.

Next, using the plasmids pUC19 and pBR322, and a mixture (1 : 1) thereof, as samples, each sample was digested with EcoRI in the usual way, and the digested material obtained in this way was heat treated. The double strand DNA was converted to single strands, and the following procedure was carried out using the three types of single strand DNA mixture obtained from the samples individually.

The single strand DNA mixture (20 μ g) was introduced into a test tube, along with 2 μ g of the nucleic acid for fixing purposes and 2 μ g of the probe nucleic acid prepared earlier. 10 μ l of 10X annealing solution (100 mM Tris-HCl of pH 8.0, 60 mM MgCl₂, 60 mM β -mercatoethanol and 500 mM NaCl) were added and then distilled water was added to provide a total volume of

100 $\mu\ell$. The solution obtained was heated to 65°C and maintained at this temperature for 10 minutes, after which it was allowed to cool slowly to room temperature over a period of about 1 hour. The reaction state at this time is illustrated schematically in figure 2.

Next, 10 $\mu\ell$ of 10X annealing solution, and 10 $\mu\ell$ each of 1 mM dATP, 1 mM dCTP and 1 mM dGTP were added to 100 $\mu\ell$ of the reaction liquid obtained. 100 $\mu\ell$ of P³²-TTP and distilled water were added to provide a total volume of 200 $\mu\ell$ to prepare a solution for labelling purposes. Klenow fragments of DNA polymerase I (5 units) were added to this solution and reacted for 1 hour with ice cooling. The state at this time is illustrated schematically in figure 3.

After reaction, the reaction liquid was mixed with a solid phase comprising agarose gel which had been activated with cyanobromide and to which avidin had been bound and then, after mixing gently for 20 minutes, the mixture was subjected to centrifugal separation at normal temperature and the supernatant liquid was discarded. The precipitate obtained was washed twice with TE buffer solution and then the radioactivity count was measured several times using a scintillation counter. Strong counts of from 106 to 10^7 cpm were obtained where pUC19 or a mixture of pUC19 and pBR322 had been used, while the value for the sample of pBR322 alone did not reach double the blank value.

Furthermore, the above-mentioned precipitates were added to TE buffer solution and heated for 10 minutes at 80°C. Afterwards they were subjected to light centrifugal separation and the supernatant liquids were discarded, and then the precipitates were

washed with TE buffer solution and the radioactivities measured. The results indicated no radioactivity in the precipitates and confirmed that the part where the label had been incorporated had been released by this heat treatment.

Next, the precipitate which had been subjected to this heat treatment was reused in the same procedure as described above, and good nucleic acid fixing was achieved. Hence it was confirmed that the said precipitates had the nucleic acid for fixing purposes bound to the cyanobromide activated agarose by means of avidin-biotin bonding, and that they could be used repeatedly.

Effect of the Invention

Conventionally, nucleic acid fragments corresponding to the base sequence of the target gene which is being detected have been used, and it has been necessary to carry out a fixing treatment so that this can be used as a fixed probe.

Furthermore, if the type of gene to be detected is changed then new nucleic acid fragments corresponding to the gene have had to be used and another fixing treatment has been required for these fragments. Thus it has been necessary to form a corresponding fixed probe each time the gene to be detected is changed.

However, in the present invention, by using a probe for fixing purposes and a probe nucleic acid which has a sequence complementary therewith, only the probe nucleic acid need be prepared, even if the type of gene nucleic acid to be detected is changed and there is no need to carry out a fixing treatment where it is fixed to a solid phase. In this way the detection of nucleic acids can be carried out quickly and easily.

Furthermore, in this invention the separation of the hybrid into which a label has been incorporated and the label which has not been incorporated can be carried out very effectively between the solid phase and the liquid phase.

Moreover, in this invention, the nucleic acid for fixing purposes which is bound to a solid phase using an avidin - biotin bond, for example, can be reused after carrying out a probe nucleic acid releasing treatment. Hence, by using a nucleic acid for fixing purposes which has been fixed onto a solid phase, the binding treatment of the nucleic acid onto a solid phase in a new detection procedure can be omitted and the procedure is very simple.

4. Brief Explanation of the Drawings

Figure 1 is a schematic drawing which shows the structure of a nucleic acid to be detected - probe nucleic acid - nucleic acid for fixing purposes hybrid; figure 2 is a schematic drawing which shows the state where the hybrid shown in figure 1 has been bound to a solid phase; figure 3 is a schematic drawing which shows the labelling process of the fixed hybrid shown in figure 2.

- 1: Nucleic acid to be detected
- 2: Probe nucleic acid
- 3: Nucleic acid for fixing purposes
- 4: Label
- 5: Solid phase

Figure 1

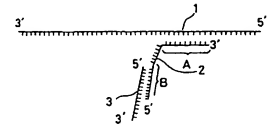


Figure 2

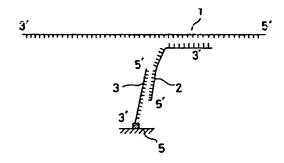


Figure 3

